SERIE GENERALE

Spediz. abb. post. - art. 1, comma 1 Legge 27-02-2004, n. 46 - Filiale di Roma

GAZZETTA



Anno 156° - Numero 86

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Martedì, 14 aprile 2015

SI PUBBLICA TUTTI I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA Amministrazione presso l'istituto poligrafico e zecca dello stato - via salaria, 1027 - 00138 roma - centralino 06-85081 - l'ibreria dello stato PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

- La Gazzetta Ufficiale, Parte Prima, oltre alla Serie Generale, pubblica cinque Serie speciali, ciascuna contraddistinta da autonoma numerazione:
 - 1ª Serie speciale: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)
 - 2ª Serie speciale: Comunità europee (pubblicata il lunedì e il giovedì)
 - 3ª Serie speciale: Regioni (pubblicata il sabato)
 - 4ª Serie speciale: Concorsi ed esami (pubblicata il martedì e il venerdì)
 - 5ª Serie speciale: Contratti pubblici (pubblicata il lunedì, il mercoledì e il venerdì)

La Gazzetta Ufficiale, Parte Seconda, "Foglio delle inserzioni", è pubblicata il marted i, il giovedì e il sabato

AVVISO ALLE AMMINISTRAZIONI

Al fine di ottimizzare la procedura di pubblicazione degli atti in Gazzetta Ufficiale, le Amministrazioni sono pregate di inviare, contemporaneamente e parallelamente alla trasmissione su carta, come da norma, anche copia telematica dei medesimi (in formato word) al seguente indirizzo di posta elettronica certificata: gazzettaufficiale@giustiziacert.it, curando che, nella nota cartacea di trasmissione, siano chiaramente riportati gli estremi dell'invio telematico (mittente, oggetto e data).

Nel caso non si disponga ancora di PEC, e fino all'adozione della stessa, sarà possibile trasmettere gli atti a: gazzettaufficiale@giustizia.it

SOMMARIO

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dello sviluppo economico

DECRETO 5 marzo 2015.

«Cooperando a Torino Società cooperativa in liquidazione Cooperando Società cooperativa», in Torino e nomina del commissario liqui**datore.** (15A02752)..... Pag.

Liquidazione coatta amministrativa della

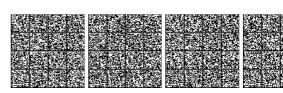
DECRETO 10 marzo 2015.

Liquidazione coatta amministrativa della «Urano - Società cooperativa in liquidazione», in Firenze e nomina del commissario liquidatore. (15A02751)..... Pag.

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Cardura». (15A02700) Pag. 2 Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Depakin». (15A02701). 2 Pag. Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Cardura» (15A02702) Pag. 3 Importazione parallela del medicinale per uso umano «Aerius (IPC-EMA)» (15A02703) 3 Pag. Autorizzazione all'importazione parallela del me-



3

Pag.

dicinale per uso umano «Efferalgan» (15A02704)

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Efferalgan» (15A02705)	Pag.	4	Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Varterminator 360 mg/g». (15A02694)	Pag.	10
Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Vasoretic» (15A02706).	Pag.	4	Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ketoprovet 300 mg/		
Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Zirtec» (15A02707) .	Pag.	5	ml soluzione per uso in acqua da bere per bovini e suini». (15A02695)	Pag.	10
Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Congescor» (15A02708)	Pag.	5	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Doxaquin polvere per soluzione orale». (15A02696).	Pag.	10
Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Stilnox» (15A02709)	Pag.	5	Registrazione mediante procedura centralizzata, attribuzione di numero A.I.C. nazionale e regime		
Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Stilnox» (15A02710)	Pag.	6	di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Equisolon». (15A02697)	Pag.	11
			Modifica dell'autorizzazione all'immissio-		
Ministero dell'economia e delle finanze			ne in commercio del medicinale per uso veterinario «Flumechina 40% Liquida DOX-AL, 400		
Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 23 marzo 2015 (15A02870)	Pag.	6	mg/g». (15A02698)	Pag.	11
Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 24 marzo 2015 (15A02871)	Pag.	7	Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Floron 300 mg/ml soluzione iniettabile per bovini e suini». (15A02699)	Pag.	11
Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 25 marzo 2015 (15A02872)	Pag.	7	Ministero dello sviluppo economico		
Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 26 marzo 2015 (15A02873)	Pag.	8	Sospensione dell'autorizzazione all'esercizio dell'attività fiduciaria e di organizzazione e revisione contabile di aziende, rilasciata alla «Audifid-Au-		
Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 27 marzo 2015 (15A02874)	Pag.	8	diting Fiduciaria e di Revisione e Controllo S.r.l. attualmente in liquidazione», in Roma. (15A02724)	Pag.	12
Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 30 marzo 2015 (15A02875)	Pag.	9	Sospensione dell'autorizzazione all'esercizio dell'attività fiduciaria e di organizzazione e revisione contabile di aziende, rilasciata alla «Romana		
Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 31 marzo 2015 (15A02876)	Pag.	9	amministrazioni fiduciaria e di revisione S.r.l. in liquidazione», in Roma. (15A02725)	Pag.	12
Ministero della salute Autorizzazione all'immissione in commercio del			Sospensione dell'autorizzazione all'esercizio dell'attività fiduciaria e di organizzazione e revisione contabile di aziende, rilasciata alla «GE. FI. Fiduciaria Romana S.p.A.» attualmente «GE.		
medicinale per uso veterinario «Masterflox 10» 100 mg/ml soluzione iniettabile per suini. (15A02693)	Pag.	10	FI. Fiduciaria Romana S.r.l. e in liquidazione», in	Pag.	12



DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

DECRETO 5 marzo 2015.

Liquidazione coatta amministrativa della «Cooperando a Torino Società cooperativa in liquidazione Cooperando Società cooperativa», in Torino e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 5 dicembre 2013, n. 158, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito nella legge 7 agosto 2012, n. 135;

Viste le risultanze ispettive dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della società cooperativa «Cooperando a Torino società cooperativa in liquidazione cooperando società cooperativa»;

Considerato quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente Registro delle imprese, dalla quale si evince che l'ultimo bilancio depositato dalla cooperativa, riferito all'esercizio al 31 dicembre 2011, evidenzia una condizione di sostanziale insolvenza in quanto, a fronte di un attivo patrimoniale di \in 80.141,00, si riscontra una massa debitoria di \in 95.554,00 ed un patrimonio netto negativo di \in -21.199,00;

Considerato che è stato assolto l'obbligo di cui all'art. 7 della legge 7 agosto 1990 n. 241, dando comunicazione dell'avvio del procedimento a tutti i soggetti interessati, che non hanno formulato osservazioni e/o controdeduzioni:

Visto l'art. 2545-terdecies c.c. e ritenuto di dover disporre la liquidazione coatta amministrativa della suddetta società:

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Decreta:

Art. 1.

La società cooperativa «Cooperando a Torino società cooperativa in liquidazione cooperando società cooperativa», con sede in Torino (codice fiscale 10519790017) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies c.c..

Considerati gli specifici requisiti professionali, come risultanti dal *curriculum vitae*, è nominato commissario liquidatore l'avv. Patrizia Polliotto, nata a Pinerolo (TO) il 21 marzo 1962, domiciliata in Torino alla via Roma, n. 366.

Art. 2.

Con successivo provvedimento sarà definito il trattamento economico del commissario liquidatore ai sensi della legislazione vigente.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinnanzi al competente Tribunale amministrativo regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 5 marzo 2015

Il Ministro: Guidi

15A02752

DECRETO 10 marzo 2015.

Liquidazione coatta amministrativa della «Urano - Società cooperativa in liquidazione», in Firenze e nomina del commissario liquidatore.

IL MINISTRO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 5 dicembre 2013, n. 158, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Visto il decreto legge 6 luglio 2012, n. 95, convertito nella legge 7 agosto 2012, n. 135;

Viste le risultanze ispettive dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della società cooperativa «Urano - Società Cooperativa in Liquidazione»;

Considerato quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente Registro delle imprese, dalla quale si evince che l'ultimo bilancio depositato dalla cooperativa, riferito all'esercizio 2013, evidenzia una condizione di sostanziale insolvenza in quanto, a fronte di un attivo patrimoniale di \in 5.556.631,00, si riscontra una massa debitoria di \in 6.581.777,00 ed un patrimonio netto negativo di \in 1.183.012,00;

Considerato che è stato assolto l'obbligo di cui all'art. 7 della legge 7 agosto 1990 n. 241, dando comunicazione dell'avvio del procedimento a tutti i soggetti interessati, che non hanno formulato osservazioni e/o controdeduzioni;

Visto l'art. 2545-terdecies del Codice civile e ritenuto di dover disporre la liquidazione coatta amministrativa della suddetta società;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Decreta:

Art. 1.

La società cooperativa «Urano - Società Cooperativa in Liquidazione», con sede in Firenze (codice fiscale n. 05557900486) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies del Codice civile.

Considerati gli specifici requisiti professionali, come risultanti dal *curriculum vitae*, è nominato commissario liquidatore l'avv. Gian Luca Pinto, nato a Firenze il 16 novembre 1965 ed ivi domiciliato in via Bonifacio Lupi, n. 14.

Art. 2.

Con successivo provvedimento sarà definito il trattamento economico del commissario liquidatore ai sensi della legislazione vigente.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinnanzi al competente Tribunale amministrativo regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario direttamente al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 10 marzo 2015

Il Ministro: Guidi

15A02751

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Cardura».

Estratto determina V&A IP n. 576 del 20 marzo 2015

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale CARDU-RA 2 mg tablet 30 tablets dalla Bulgaria con numero di autorizzazione 9600208 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

Importatore: Medifarm S.r.l. Via Tiburtina 1166/1168, 00156 - Roma;

Confezione: CARDURA "2 mg compresse" 30 compresse Codice AIC: 041749033 (in base 10) 17U2K9 (in base 32)

Forma Farmaceutica: compresse Ogni compressa contiene:

Principio attivo: Doxazosin mesilato 2,43 mg (pari a doxazosin 2 mg);

Eccipienti: Cellulosa microcristallina, Lattosio, Amido glicolato sodico, Magnesio stearato, Sodio Laurilsolfato.

Indicazioni terapeutiche: Ipertensione arteriosa essenziale.

Confezionamento secondario

È autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited, Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane - Littlehampton West Sussex BN17 7PA, Regno Unito;

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: CARDURA "2 mg compresse" 30 compresse Codice AIC: 041749033; Classe di rimborsabilità: C (nn)

La confezione sopradescritta è collocata in "apposita sezione" della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: CARDURA "2 mg compresse" 30 compresse Codice AIC: 041749033; RR - medicinale soggetto a prescrizione medica. Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

15A02700

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Depakin».

Estratto determina V&A IP n. 575 del 20 marzo 2015

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale DEPAKINE Chrono 500 mg, comprimate cu eliberare prelungită 1 flacon PP (tablet container) 30 comp. dalla Romania con numero di autorizzazione 1671/2009/01 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

Importatore: Medifarm S.r.l. Via Tiburtina 1166/1168, 00156 - Roma;

Confezione: DEPAKIN "CHRONO 500 mg compresse a rilascio prolungato" 30 compresse in flacone PP

Codice AIC: 043718030 (in base 10) 19Q5DG (in base 32).

Forma Farmaceutica: compresse a rilascio prolungato

Ogni compressa contiene:

Principio attivo: 333,0 mg sodio valproato - 145,0 mg acido valproico (corrispondenti a 500 mg di sodio valproato).

Nucleo: Etilcellulosa, Ipromellosa 4000, Diossido di silice colloidale idrata, Diossido di silice colloidale anidra, Saccarina sodica. Film: Ipromellosa, Poliacrilato dispersione 30%, Macrogol 6000, Talco, Titanio diossido (E171)

Indicazioni terapeutiche

Nel trattamento dell'epilessia generalizzata, in particolare in attacchi di tipo:

assenza,

mioclonico,

tonico-clonico,

atonico,

misto,



e nell'epilessia parziale:

semplice o complessa,

secondariamente generalizzata.

Nel trattamento di sindromi specifiche (West, Lennox-Gastaut).

Confezionamento secondario

È autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited, Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane - Littlehampton West Sussex BN17 7PA, Regno Unito;

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: DEPAKIN "CHRONO 500 mg compresse a rilascio prolungato" 30 compresse in flacone PP

Codice AIC: 043718030; Classe di rimborsabilità: C (nn)

La confezione sopradescritta è collocata in "apposita sezione" della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: DEPAKIN "CHRONO 500 mg compresse a rilascio prolungato" 30 compresse in flacone PP

Codice AIC: 043718030; RR: medicinali soggetti a prescrizione medica;

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

15A02701

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Cardura»

Estratto determina V&A IP n. 574 del 20 marzo 2015

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale CARDU-RA 4 mg tablet 30 tablets dalla Bulgaria con numero di autorizzazione 9600209 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che sia-no valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente determinazione

Importatore: Medifarm S.r.l. via Tiburtina 1166/1168 - 00156 Roma

Confezione: Cardura "4 mg compresse" 20 compresse.

Codice AIC: 041749045 (in base 10) 17U2KP (in base 32).

Forma Farmaceutica: compresse.

Ogni compressa contiene:

Principio attivo: Doxazosin mesilato 4,85 mg (pari a doxazosin 4 mg).

Eccipienti: Cellulosa microcristallina, Lattosio monoidrato, Amido glicolato sodico, Magnesio stearato, Sodio Laurilsolfato.

Indicazioni terapeutiche: Ipertensione arteriosa essenziale.

Confezionamento secondario.

È autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited, Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane – Littlehampton West Sussex BN17 7PA, Regno Unito.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: Cardura "4 mg compresse" 20 compresse

Codice AIC: 041749045; Classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in "apposita sezione" della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: Cardura "4 mg compresse" 20 compresse.

Codice AIC: 041749045; RR - medicinale soggetto a prescrizione medica

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

15A02702

Importazione parallela del medicinale per uso umano «Aerius (IPC-EMA)»

Estratto determina V&A IP n. 567 del 20 marzo 2015

Al medicinale AERIUS - 5 mg - Film-coated tablet - 20 tablets autorizzato dall'EMA con procedura di importazione parallela EMA/PD/2014/23851/N dell'11 novembre 2014 e identificato con n. EU/1/00/160/009 sono assegnati i seguenti dati identificativi nazionali.

Importatore: Pricetag Spa con sede legale in Vasil Levski St. 103 1000 Šofia.

Confezione: Aerius 5 mg 20 compresse rivestite con film uso orale.

Codice AIC: 043766017 (in base 10) 19RN81 (in base 32).

Forma Farmaceutica: compresse rivestite.

Principio attivo: Ogni compressa contiene 5 mg di desloratadina.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: Aerius 5 mg 20 compresse rivestite con film uso orale. Codice AIC: 043766017 - Classe di rimborsabilità: Classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in "apposita sezione" della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: Aerius 5 mg 20 compresse rivestite con film uso orale. Codice AIC: 043766017 - RR - medicinale soggetto a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

15A02703

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Efferalgan»

Estratto determina V&A IP n. 550 del 20 marzo 2015

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale EFFERAL-GAN 500 mg, comprimidos efervescentes 20 compr. dalla Spagna con numero di autorizzazione 58156 Cod. Nac. 933564-9 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente determinazione

Importatore: Pricetag Spa con sede legale in Vasil Levski St. 103 - 1000 Šofia.

Confezione: Efferalgan "500 mg compresse effervescenti" 16 compresse.

Codice AIC: 043767019 (in base 10) 19RP7C (in base 32).

Forma Farmaceutica: compressa effervescente.

Composizione: ogni compressa effervescente contiene.

Principio attivo: Paracetamolo 500 mg.

Eccipienti: Acido citrico anidro; Sodio carbonato anidro; Sodio bicarbonato; Sorbitolo; Sodio saccarinato; Sodio docusato; Povidone; Sodio benzoato.







Indicazioni terapeutiche: Trattamento sintomatico del dolore da lieve a moderato e delle condizioni febbrili negli adulti e nei bambini.

Trattamento sintomatico del dolore artrosico.

Confezionamento secondario.

È autorizzato il confezionamento secondario presso le officine Fiege Logistics Italia S.p.A., via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); S.C.F. S.n.c. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago d'Adda - LO; Falorni S.r.l. via Provinciale Lucchese 51 - Loc. Masotti 51030 Serravalle Pistoiese (PT); Pricetag EAD, Business Center Serdica, 2E Ivan Geshov Blvd. - 1000 Sofia

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: Efferalgan "500 mg compresse effervescenti" 16 compresse.

Codice AIC: 043767019; Classe di rimborsabilità: C.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: Efferalgan "500 mg compresse effervescenti" 16 compresse.

Codice AIC: 043767019; SOP: medicinali non soggetti a prescrizione medica, ma non da banco.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

15A02704

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Efferalgan»

Estratto determina V&A IP n. 549 del 20 marzo 2015

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale EFFERAL-GAN 1g comprimé effervescent 8 comprimés dalla Francia con numero di autorizzazione 352 917-8 o 34009 352 917 8 3, con le specificazioni di seguito indicate e a condizione che siano valide ed efficaci alla data di entrata in vigore della presente determinazione:

Importatore: Pricetag Spa con sede legale in Vasil Levski St. 103 - 1000 Sofia.

Confezione: Efferalgan "Adulti 1000 mg compresse effervescenti" 16 compresse aroma pompelmo e arancia in flacone PP.

Codice AIC: 043767021 (in base 10) 19RP7F (in base 32).

Forma Farmaceutica: compressa effervescente.

Composizione: ogni compressa effervescente contiene:

Principio attivo: Paracetamolo 1000 mg;

Eccipienti: Acido citrico anidro; Sodio bicarbonato; Sorbitolo; Sodio docusato; Povidone; Sodio benzoato; Aroma di arancio; Aroma di pompelmo; Aspartame; Acesulfame potassico.

Indicazioni terapeutiche: Trattamento sintomatico del dolore da lieve a moderato e delle condizioni febbrili negli adulti. Trattamento sintomatico del dolore artrosico negli adulti.

Confezionamento secondario.

È autorizzato il confezionamento secondario presso le officine Fiege Logistics Italia S.p.A., via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); S.C.F. S.n.c. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago d'Adda - LO; Falorni S.r.l. via Provinciale Lucchese 51 - Loc. Masotti 51030 Serravalle Pistoiese (PT); Pricetag EAD, Business Center Serdica, 2E Ivan Geshov Blvd. - 1000 Sofia:

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: Efferalgan "Adulti 1000 mg compresse effervescenti" 16 compresse aroma pompelmo e arancia in flacone PP.

Codice AIC: 043767021; Classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in "apposita sezione" della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera *c)* della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: Efferalgan "Adulti 1000 mg compresse effervescenti" 16 compresse aroma pompelmo e arancia in flacone PP.

Codice AIC: 043767021; RR - medicinali soggetti a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

15A02705

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Vasoretic»

Estratto determina V&A IP n. 570 del 20 marzo 2015

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale CO-RENITEC 20 mg + 12,5 mg tablet 28 Tabs Al/Al blister dall'Ungheria con numero di autorizzazione OGYI-T-8234/02, il quale, per le motivazioni espresse in premessa, deve essere posto in commercio con la denominazione VASORETIC e con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente determinazione.

Importatore: New Pharmashop S.r.l. CIS di Nola Isola 1 - Torre 1 - Int. 120 - 80035 Nola.

Confezione: Vasoretic "20 mg + 12,5 mg compresse" 14 compresse.

Codice AIC: 043347020 (in base 10) 19BV2B (in base 32).

Forma Farmaceutica: compresse.

Ogni compressa contiene:

Principi attivi: enalapril maleato 20 mg; idroclorotiazide 12,5 mg;

Eccipienti: sodio bicarbonato, lattosio monoidrato, amido di mais, amido pregelatinizzato, ossido di ferro giallo (E172), magnesio stearato.

Indicazioni terapeutiche: Trattamento dell'ipertensione in pazienti per i quali è indicata l'associazione terapeutica.

Confezionamento secondario.

È autorizzato il confezionamento secondario presso le officine Pharm@Idea S.r.l. via del Commercio, 5 – 25039 Travagliato (BS); S.C.F. S.n.c. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago d'Adda - LO; CIT S.r.l., via Primo Villa 17, 20875Burago Molgora (MB).

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: Vasoretic "20 mg + 12,5 mg compresse" 14 compresse. Codice AIC: 043347020; Classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in "apposita sezione" della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera *c)* della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: Vasoretic "20~mg+12,5~mg compresse" 14~compresse. Codice AIC: 043347020;~RR - medicinali soggetti a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

15A02706

4 -









Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Zirtec»

Estratto determina V&A IP n. 569 del 20 marzo 2015

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale ZYRTEC 10 mg tabletki powlekane (film coated tablet) 20 tabl. dalla Polonia con numero di autorizzazione R/1846, con le specificazioni di seguito indicate e a condizione che siano valide ed efficaci alla data di entrata in vigore della presente determinazione.

Importatore: New Pharmashop S.r.l. CIS di Nola Isola 1 - Torre 1 - Int. 120 - 80035 Nola.

Confezione: Zirtec "10 mg compresse rivestite con film" 20 compresse

Codice AIC: 043824010 (in base 10) 19TDWB (in base 32).

Forma Farmaceutica: compresse rivestite con film.

Ogni compressa rivestita contiene:

Principio attivo: Cetirizina dicloridrato 10 mg

Eccipienti: nucleo della compressa: lattosio monoidrato, cellulosa microcristallina, silice colloidale anidra, magnesio stearato. Film di rivestimento: Opadry Y-1-7000 (ipromellosa, titanio diossido (E 171), macrogol 400).

Indicazioni terapeutiche:

Adulti e pazienti pediatrici a partire da 6 anni di età:

Cetirizina è indicata per il trattamento dei sintomi nasali e oculari della rinite allergica stagionale e perenne.

Cetirizina è indicata per il trattamento sintomatico dell'orticaria cronica idiopatica.

Confezionamento secondario.

È autorizzato il confezionamento secondario presso le officine Pharm@Idea S.r.l. via del Commercio, 5 – 25039 Travagliato (BS); S.C.F. S.n.c. Di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago d'Adda - LO; CIT S.r.l., via Primo Villa 17, 20875 Burago Molgora (MB).

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: Zirtec "10 mg compresse rivestite con film" 20 compresse. Codice AIC: 043824010; Classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in "apposita sezione" della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: Zirtec "10 mg compresse rivestite con film" 20 compresse. Codice AIC: 043824010; RR - medicinali soggetti a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

15A02707

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Congescor»

Estratto determina V&A IP n. 560 del 20 marzo 2015

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale EMCON-COR COR 2,5 mg comprimidos recubiertos con película 28 compr. dal-la Spagna con numero di autorizzazione 63046 C.N. 869735.9, il quale, per le motivazioni espresse in premessa, deve essere posto in commercio con la denominazione Congescor e con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

Importatore: Farmaroc S.r.l. con sede legale in viale Pio XI, n. 48, 70056 Molfetta (BA).

Confezione: CONGESCOR 28 compresse in blister PVC/AL da 2,5 mg. Codice A.I.C.: 043818018 (in base 10) 19T712 (in base 32).

Forma farmaceutica: compresse rivestite con film.

Ogni compressa contiene:

principio attivo: bisoprololo fumarato 2,5 mg;

eccipienti: calcio idrogeno fosfato anidro, amido di mais, silice colloidale anidra, crospovidone, cellulosa microcristallina, magnesio stearato, ipromellosa, macrogol 400, dimeticone, titanio diossido (E 171).

Indicazioni terapeutiche

Trattamento dell'insufficienza cardiaca cronica, stabile, con ridotta funzione ventricolare sistolica sinistra, in aggiunta ad ACE inibitori e diuretici ed eventualmente glicosidi cardioattivi.

Confezionamento secondario

È autorizzato il confezionamento secondario presso le officine Fiege Logistics Italia S.p.A., via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); S.C.F. S.n.c. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago D'Adda - LO; Falorni S.R.L. via Provinciale Lucchese s.n. c. Loc. Masotti - 51100 Serravalle Pistoiese (PT).

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: Congescor 28 compresse in blister PVC/AL da 2,5 mg. Codice A.I.C.: 043818018; Classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in «apposita sezione» del-la classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: Congescor 28 compresse in blister PVC/AL da 2,5 mg. Codice A.I.C.: 043818018; RR - medicinale soggetto a prescrizio-

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

15A02708

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Stilnox»

Estratto determina V&A IP n. 583 del 20 marzo 2015

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale STILNOCT 10 mg film-coated tablets 28 Tablets dalla Gran Bretagna con numero di autorizzazione PL 04425/0619, il quale, per le motivazioni espresse in premessa, deve essere posto in commercio con la denominazione Stilnox e con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione

Importatore: Gekofar S.r.l. con sede legale in Piazza Duomo, 16 -20122 Milano.

Confezione: STILNOX «10 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

Codice A.I.C.: 041252053 (in base 10) 17BX6P (in base 32).

Forma farmaceutica: compresse rivestite con film.

Composizione: ogni compressa rivestita con film contiene:

principio attivo: zolpidem tartrato 10 mg; eccipienti:

compressa: lattosio monoidrato; cellulosa microcristallina; ipromellosa; carbossimetilamido sodico, magnesio stearato;

rivestimento: ipromellosa; titanio diossido; macrogol 400.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve termine dell'insonnia. Le benzodiazepine o le sostanze simil-benzodiazepiniche sono in-

dicate solamente nei casi di insonnia grave, debilitante o tale da causare profondo malessere.

Confezionamento secondario

È autorizzato il confezionamento secondario presso l'officine Fiege Logistics Italia S.p.A., via Amendola 1, 20090 Caleppio di Settala (MI); S.C.F. S.n.c. di Giovenzana Roberto e Pelizzola Mirko Claudio via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago D'Adda - LO.









Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: Stilnox «10 mg compresse rivestite con film» 30 compresse. Codice A.I.C.: 041252053; Classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in «apposita sezione» della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera *c)* della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: Stilnox «10 mg compresse rivestite con film» 30 compresse. Codice A.I.C.: 041252053; RR: medicinali soggetti a prescrizione medica.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

15A02709

Autorizzazione all'importazione parallela del medicinale per uso umano «Stilnox»

Estratto determina V&A IP n. 565 del 20 marzo 2015

È autorizzata l'importazione parallela del medicinale STILNOX 10 mg comprimidos recubiertos con película 30 comp. dalla Spagna con numero di autorizzazione 58470 C.N. 658252-7 con le specificazioni di seguito indicate a condizione che siano valide ed efficaci al momento dell'entrata in vigore della presente Determinazione.

Importatore: Medifarm S.r.l. Via Tiburtina 1166/1168, 00156 - Roma. Confezione: Stilnox «10 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

Codice A.I.C.: 041674021 (in base 10) 19RT95 (in base 32).

Forma farmaceutica: compresse rivestite con film.

Composizione: ogni compressa rivestita con film contiene:

principio attivo: zolpidem tartrato 10 mg; eccipienti:

compressa: lattosio monoidrato; cellulosa microcristallina; ipromellosa; carbossimetilamido sodico, magnesio stearato;

rivestimento: ipromellosa; titanio diossido; macrogol 400.

Indicazioni terapeutiche: trattamento a breve termine dell'insonnia.

Le benzodiazepine o le sostanze simil-benzodiazepiniche sono indicate solamente nei casi di insonnia grave, debilitante o tale da causare profondo malessere.

Confezionamento secondario

È autorizzato il riconfezionamento secondario presso l'officina Mediwin Limited, Unit 12-13 Martello Enterprise Centre Courtwick Lane – Littlehampton West Sussex BN17 7PA, Regno Unito.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: Stilnox «10 mg compresse rivestite con film» 30 compresse

Codice A.I.C.: 041674021; Classe di rimborsabilità: C (nn).

La confezione sopradescritta è collocata in «apposita sezione» della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C (nn), nelle more della presentazione da parte del titolare dell'AIP di una eventuale domanda di diversa classificazione.

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: Stilnox «10 mg compresse rivestite con film» 30 compresse.

Codice A.I.C.: 041674021; RR: medicinali soggetti a prescrizione medica. Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

15A02710

MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 23 marzo 2015

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA	1,0912
Yen	130,80
Lev bulgaro	1,9558
Corona ceca	27,374
Corona danese	7,4555
Lira Sterlina	0,73180
Fiorino ungherese	304,75
Zloty polacco	4,1215
Nuovo leu romeno	4,4220
Corona svedese	9,2804
Franco svizzero	1,0561
Corona islandese	*
Corona norvegese	8,6275
Kuna croata	7,6460
Rublo russo	64,3886
Lira turca	2,7924
Dollaro australiano	1,3938
Real brasiliano	3,4963
Dollaro canadese	1,3667
Yuan cinese	6,7812
Dollaro di Hong Kong	8,4628
Rupia indonesiana	14168,69
Shekel israeliano	4,3708
Rupia indiana	67,9572
Won sudcoreano	1208,50
Peso messicano	16,3462
Ringgit malese	4,0320
Dollaro neozelandese	1,4314
Peso filippino	48,845
Dollaro di Singapore	1,4956
Baht tailandese	35,497
Rand sudafricano	13,0633

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

* dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

15A02870



Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 24 marzo 2015

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA	1,0950
Yen	130,89
Lev bulgaro	1,9558
Corona ceca	27,390
Corona danese	7,4603
Lira Sterlina	0,7344
Fiorino ungherese	302,26
Zloty polacco	4,1131
Nuovo leu romeno	4,4110
Corona svedese	9,2889
Franco svizzero	1,0491
Corona islandese	*
Corona norvegese	8,59
Kuna croata	7,6480
Rublo russo	63,4232
Lira turca	2,8043
Dollaro australiano.	1,3843
Real brasiliano	3,4202
Dollaro canadese	1,3649
Yuan cinese	6,7981
Dollaro di Hong Kong	8,4912
Rupia indonesiana	14150,43
Shekel israeliano	4,3072
Rupia indiana	68,2484
Won sudcoreano	1209,42
Peso messicano	16,3437
Ringgit malese	3,9951
Dollaro neozelandese	1,4301
Peso filippino	49,011
Dollaro di Singapore	1,4937
Baht tailandese	35,5690
Rand sudafricano	12,9620

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 25 marzo 2015

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA	1,0985
Yen	131,13
Lev bulgaro	1,9558
Corona ceca	27,378
Corona danese	7,4688
Lira Sterlina	0,73650
Fiorino ungherese	298,80
Zloty polacco	4,0858
Nuovo leu romeno	4,4147
Corona svedese	9,3026
Franco svizzero	1,0517
Corona islandese	*
Corona norvegese	8,5930
Kuna croata	7,6518
Rublo russo	62,5738
Lira turca	2,8089
Dollaro australiano	1,3925
Real brasiliano	3,4334
Dollaro canadese	1,3711
Yuan cinese	6,8244
Dollaro di Hong Kong	8,5191
Rupia indonesiana	14242,59
Shekel israeliano	4,3314
Rupia indiana	68,5150
Won sudcoreano.	1208,22
Peso messicano	16,3611
Ringgit malese	4,0271
Dollaro neozelandese.	1,4322
Peso filippino	49,163
Dollaro di Singapore	1,5023
Baht tailandese	35,715
Rand sudafricano	12,9574

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

15A02871 15A02872



^{*} dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

^{*} dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 26 marzo 2015

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA	1,0973
Yen	130,67
Lev bulgaro	1,9558
Corona ceca	27,376
Corona danese	7,4678
Lira Sterlina	0,73710
Fiorino ungherese	299,65
Zloty polacco	4,0763
Nuovo leu romeno	4,4270
Corona svedese	9,3250
Franco svizzero	1,0498
Corona islandese	*
Corona norvegese	8,6005
Kuna croata	7,6498
Rublo russo	62,7707
Lira turca	2,8425
Dollaro australiano	1,3990
Real brasiliano	3,4904
Dollaro canadese	1,3653
Yuan cinese	6,8174
Dollaro di Hong Kong	8,5090
Rupia indonesiana	14304,58
Shekel israeliano	4,3239
Rupia indiana	68,8296
Won sudcoreano	1212,14
Peso messicano	16,4244
Ringgit malese	4,0212
Dollaro neozelandese	1,4429
Peso filippino	49,171
Dollaro di Singapore	1,4987
Baht tailandese	35,712
Rand sudafricano	13,0189

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 27 marzo 2015

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA	1,0856
Yen	129,39
Lev bulgaro	1,9558
Corona ceca	27,523
Corona danese	7,4672
Lira Sterlina	0,72980
Fiorino ungherese	300,54
Zloty polacco	4,0978
Nuovo leu romeno	4,4211
Corona svedese	9,3178
Franco svizzero	1,0476
Corona islandese	*
Corona norvegese	8,6450
Kuna croata	7,6500
Rublo russo	62,2320
Lira turca	2,8302
Dollaro australiano	1,3940
Real brasiliano	3,4846
Dollaro canadese	1,3580
Yuan cinese	6,7478
Dollaro di Hong Kong	8,4181
Rupia indonesiana	14138,51
Shekel israeliano	4,3100
Rupia indiana	67,8700
Won sudcoreano	1199,43
Peso messicano	16,4268
Ringgit malese	3,9994
Dollaro neozelandese	1,4342
Peso filippino	48,657
Dollaro di Singapore	1,4862
Baht tailandese	35,335
Rand sudafricano	13,0504

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

15A02873 15A02874



^{*} dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

^{*} dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 30 marzo 2015

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA	1,0845
Yen	130,02
Lev bulgaro	1,9558
Corona ceca	27,473
Corona danese	7,4690
Lira Sterlina	0,73280
Fiorino ungherese	299,83
Zloty polacco	4,0938
Nuovo leu romeno	4,4050
Corona svedese	9,3207
Franco svizzero	1,0439
Corona islandese	*
Corona norvegese	8,6545
Kuna croata	7,6448
Rublo russo	62,5595
Lira turca	2,8265
Dollaro australiano.	1,4158
Real brasiliano	3,5616
Dollaro canadese	1,3709
Yuan cinese	6,7324
Dollaro di Hong Kong	8,4100
Rupia indonesiana	14172,71
Shekel israeliano	4,3019
Rupia indiana	67,9180
Won sudcoreano.	1201,04
Peso messicano	16,5321
Ringgit malese	4,0246
Dollaro neozelandese	1,4417
Peso filippino	48,527
Dollaro di Singapore	1,4898
Baht tailandese.	35,328
Rand sudafricano	13,1446

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 31 marzo 2015

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA	1,0759
Yen	128,95
Lev bulgaro	1,9558
Corona ceca	27,533
Corona danese	7,4697
Lira Sterlina	0,72730
Fiorino ungherese	299,43
Zloty polacco	4,0854
Nuovo leu romeno	4,4098
Corona svedese	9,2901
Franco svizzero	1,0463
Corona islandese	*
Corona norvegese	8,7035
Kuna croata	7,6450
Rublo russo	62,4400
Lira turca	2,8131
Dollaro australiano	1,4154
Real brasiliano	3,4958
Dollaro canadese	1,3738
Yuan cinese	6,6710
Dollaro di Hong Kong	8,3422
Rupia indonesiana	14053,78
Shekel israeliano	4,2795
Rupia indiana	67,2738
Won sudcoreano	1192,58
Peso messicano	16,5124
Ringgit malese	3,9873
Dollaro neozelandese	1,4388
Peso filippino	48,057
Dollaro di Singapore	1,4774
Baht tailandese	35,018
Rand sudafricano	13,1324

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

15A02875 15A02876



^{*} dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

^{*} dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

MINISTERO DELLA SALUTE

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Masterflox 10» 100 mg/ml soluzione iniettabile per suini.

Decreto n. 41 del 13 marzo 2015

Medicinale veterinario «MASTERFLOX 10» 100 mg/ml soluzione iniettabile per suini

Titolare A.I.C.: Fatro S.p.A. con sede in Via Emilia, 285 - 40064 Ozzano Emilia (Bologna) Codice fiscale n. 01125080372;

Produttore responsabile rilascio lotti: Lo stabilimento della ditta titolare dell'A.I.C. Fatro S.p.A. con sede in Via Emilia, 285 - 40064 Ozzano Emilia (Bologna);

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

flacone da 50 ml - A.I.C. n. 104802018

flacone da 100 ml - A.I.C. n. 104802020

flacone da 250 ml - A.I.C. n. 104802032

flacone da 500 ml - A.I.C. n. 104802044

6 flaconi da 100 ml - A.I.C. n. 104802057

Composizione

1 ml contiene:

Principio attivo

Marbofloxacina 100,0 mg

Eccipienti: così come indicato nella tecnica farmaceutica acquisita agli atti

Specie di destinazione: suini;

Indicazioni terapeutiche: Trattamento delle infezioni respiratorie causate da ceppi sensibili di Actinobacillus pleuropneumoniae, Mycoplasma hyopneumoniae, Pasteurella multocida;

Tempi di attesa: Bovini:

carne e visceri

suini: 6 giorni;

Validità:

del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Decorrenza ed efficacia del decreto: Il presente decreto sarà notificato all'impresa interessata e pubblicato per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

15A02693

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Varterminator 360 mg/g».

Decreto n. 40 del 11 marzo 2015

Medicinale veterinario VARTERMINATOR 360 mg/g tavoletta in gel per api.

Titolare A.I.C.: IZO s.r.l. a socio unico, con sede legale e domicilio fiscale in Brescia - Via San Zeno 99/A - codice fiscale n. 00291440170.

Produttore responsabile rilascio lotti: la società titolare dell'A.I.C. nello stabilimento sito in S.S. 234 km 28.2 - 27013 Chignolo Po (Pavia).

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

Confezione 2 tavolette da 250 g - A.I.C. n. 104736018.

Composizione

1 g di prodotto contiene:

Principio attivo:

Acido formico 0,360 g.

Eccipienti: così come indicato nella tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: Apis mellifera.

Indicazioni terapeutiche: Trattamento delle api (Apis mellifera) affette da infestazione da Varroa destructor.

Tempi di attesa: Miele: zero giorni.

Validità: Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 12 mesi.

Dopo apertura consumare immediatamente e non conservare.

Regime di dispensazione: medicinale veterinario non soggetto a prescrizione medico veterinaria.

Decorrenza ed efficacia del decreto: dal giorno della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

15A02694

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Ketoprovet 300 mg/ml soluzione per uso in acqua da bere per bovini e suini».

Decreto n. 43 del 19 marzo 2015

Procedura decentrata n. ES/V/0219/001/DC

Medicinale veterinario KETOPROVET 300 mg/ml soluzione per uso in acqua da bere per bovini e suini.

Titolare A.I.C.: La società Laboratorios Calier S.A. Barcelonès, 26 - El Ramassar 08520 Les Franqueses del Vallès (Barcelona) Spagna;

Produttore responsabile rilascio lotti: lo stabilimento della società titolare dell'A.I.C. Laboratorios Calier S.A. Barcelonès, 26 - El Ramassar 08520 Les Franqueses del Vallès (Barcelona) Spagna;

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.: Flacone da 500 ml - A.I.C. n. 104727019

Composizione: Ogni ml di prodotto contiene:

Principio attivo: Ketoprofene 300 mg

Eccipienti: così come indicato nella tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: Bovini (vitelli) e suini (da ingrasso);

Indicazioni terapeutiche: Bovini e suini:

Bovini (vitelli) e suini (da ingrasso)

Trattamento per la riduzione della febbre e dispnea associata a malattie respiratorie in associazione con un'appropriata terapia anti-infettiva;

Validità:

del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.

dopo prima apertura del confezionamento primario: 3 mesi.

dopo ricostituzione secondo le istruzioni: 24 ore;

Tempi di attesa:

Bovini (vitelli): carne e visceri: 1 giorno

Suini (da ingrasso): carne e visceri: 1 giorno;

Regime di dispensazione: da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Decorrenza di efficacia del decreto: efficacia immediata.

15A02695

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Doxaquin polvere per soluzione orale».

Estratto del provvedimento n. 156 del 11 marzo 2015

Oggetto: Medicinale veterinario DOXAQUIN polvere per soluzione orale

Confezione: Barattolo da 1 kg A.I.C. n. 100172030

Eliminazione avvertenza ambientale

Titolare: DOX-AL Italia S.p.A. con sede legale e domicilio fiscale in Milano - Largo Donegani 2 - codice fiscale n. 02117690152.



Si autorizza la modifica come di seguito descritta:

Eliminazione della frase: "Effettuare un'aratura profonda (almeno 35 *cm)* per le deiezioni provenienti da animali trattati con flumechina" dal paragrafo 6.6 - Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo - del Riassunto delle caratteristiche del prodotto (RCP) e stesso paragrafo della etichetta esterna/interna/foglietto illustrativo del prodotto.

I lotti già prodotti possono essere commercializzati fino alla data di scadenza indicata nella confezione.

Il presente estratto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, mentre il relativo provvedimento verrà notificato all'impresa interessata.

15A02696

Registrazione mediante procedura centralizzata, attribuzione di numero A.I.C. nazionale e regime di dispensazione del medicinale per uso veterinario «Equisolon».

Provvedimento n. 198 del 27 marzo 2015

Specialità medicinale EQUISOLON.

Registrazione mediante Procedura Centralizzata

Attribuzione n. A.I.C. nazionale e regime di dispensazione.

Titolare A.I.C.: Le Vet B.V. Wilgenweg 7 Oudewater Paesi Bassi Rappresentante in Italia: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.

Confezioni autorizzate	NIN	Procedura Europea
100 mg polvere orale cavalli 20 bustine 3 g	104885013	EU/2/14/161/001
300 mg polvere orale cavalli 10 bustine 9 g	104885025	EU/2/14/161/002
600 mg polvere orale cavalli 10 bustine 18 g	104885037	EU/2/14/161/003
33 mg/g polvere orale cavalli barattolo 504 g	104885049	EU/2/14/161/004
33 mg/g polvere orale cavalli barattolo 180 g	104885052	EU/2/14/161/005

Regime di dispensazione: ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Le confezioni del prodotto in oggetto devono essere poste in commercio così come autorizzate con Decisione CE dalla Commissione Europea (http://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/vreg.htm) e con i numeri identificativi nazionali (N.I.N.) attribuiti da questa Amministrazione e con il regime di dispensazione indicato.

Il presente provvedimento ha valenza dalla data della Decisione CE.

15A02697

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Flumechina 40% Liquida DOX-AL, 400 mg/g».

Estratto del provvedimento n. 157 del 11 marzo 2015

Oggetto: Medicinale veterinario FLUMECHINA 40% LIQUIDA DOX-AL, 400 mg/g soluzione orale per uso in acqua da bere per polli da carne e tacchini.

Confezioni

Flacone da 1 kg A.I.C. n. 102827019

Bag in box da 5 kg A.I.C. n. 102827021

Eliminazione avvertenza ambientale.

Titolare: DOX-AL Italia S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in Milano - Largo Donegani 2 - codice fiscale n. 02117690152.

Si autorizza la modifica come di seguito descritta:

Eliminazione della frase: "Effettuare un'aratura profonda (almeno 35 cm) per le deiezioni provenienti da animali trattati con flumechina" dal paragrafo 6.6 - Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo - del Riassunto delle caratteristiche del prodotto (RCP) e stesso paragrafo della etichetta esterna/interna/foglietto illustrativo del prodotto.

I lotti già prodotti possono essere commercializzati fino alla data di scadenza indicata nella confezione.

Il presente estratto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, mentre il relativo provvedimento verrà notificato all'impresa interessata.

15A02698

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario «Floron 300 mg/ml soluzione iniettabile per bovini e suini».

Decreto n. 42 del 13 marzo 2015

Procedura decentrata n. FR/V/0280/001/DC

Medicinale per uso veterinario Floron 300 mg/ml soluzione iniettabile per bovini e suini.

Titolare A.I.C.: KRKA, d.d., Nuovo Mesto Šmarješka cesta 6, 8501 Nuovo mesto - Slovenia

Produttore responsabile rilascio lotti:

Krka, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6, 8501 Nuovo mesto - Slovenia;

TAD Pharma GmbH, Heinz- Lohmann- Straße 5, 27472 Cuxhaven - Germania:

Confezioni autorizzate e numeri di A.I.C.:

Flacone da 50 ml A.I.C. n. 104757012

Flacone da 100 ml A.I.C. n. 104757024

Flacone da 250 ml A.I.C. n. 104757036

Composizione: Ogni ml contiene:

Principio attivo

Florfenicolo 300 mg

Eccipienti: così come indicato nella documentazione di tecnica farmaceutica acquisita agli atti.

Specie di destinazione: Bovini e suini

Indicazioni terapeutiche:

Bovini: malattie causate da batteri sensibili al Florfenicolo: trattamento preventivo e terapeutico delle infezioni dell'apparato respiratorio dei bovini dovute a Mannheimia haemolytica, Pasteurella multocida e Histophilus sommi. Prima del trattamento preventivo, si deve stabilire la presenza della malattia nel gruppo.

Suini: trattamento delle infezioni respiratorie acute causate da ceppi di Actinobacillus pleuropneumoniae e Pasteurella multocida sensibili al Florfenicolo.

Tempi di attesa: Bovini.

Carne e visceri:

per via IM (alla dose di 20 mg/kg di peso corporeo, due somministrazioni): $30 \ \mathrm{giorni}$

per via SC (alla dose di 40 mg/kg di peso corporeo, una somministrazione): 44 giorni

Latte: non è consentito l'uso in bovine in lattazione che producono latte per il consumo umano.

Suini

Carne e visceri: 18 giorni

Validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni.

Regime di dispensazione: Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.

Efficacia del decreto: efficacia immediata.

15A02699

— 11 -



MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Sospensione dell'autorizzazione all'esercizio dell'attività fiduciaria e di organizzazione e revisione contabile di aziende, rilasciata alla «Audifid-Auditing Fiduciaria e di Revisione e Controllo S.r.l. attualmente in liquidazione», in Roma.

Con D.D. 25 marzo 2015, emanato dal Ministero dello sviluppo economico, è stata sospesa l'autorizzazione all'esercizio dell'attività fiduciaria e di organizzazione e revisione contabile di aziende di cui alla legge 23 novembre 1939 n. 1966 ed al R.D. 22 aprile 1940, n. 531, rilasciata con provvedimento 31 ottobre 1977, modificato in data 16 aprile 1987 alla Società «Audifid-Auditing Fiduciaria e di Revisione e Controllo Srl. Attualmente in liquidazione», con sede legale in Roma, C.F. ed iscrizione nel Registro delle Imprese n. 01724430580. La sospensione comporta il divieto di assunzione di nuovi incarichi di amministrazione fiduciaria o di revisione e verrà revocata con provvedimento espresso solo ad avvenuta completa regolarizzazione della situazione, entro e non oltre sei mesi dalla data di notificazione del presente provvedimento. Decorso inutilmente detto termine si procederà, senza altro avviso, alla revoca dell'autorizzazione e successivo assoggettamento alla liquidazione coatta amministrativa.

15A02724

Sospensione dell'autorizzazione all'esercizio dell'attività fiduciaria e di organizzazione e revisione contabile di aziende, rilasciata alla «Romana amministrazioni fiduciaria e di revisione S.r.l. in liquidazione», in Roma.

Con D.D. 25 marzo 2015, emanato dal Ministero dello Sviluppo Economico, è stata sospesa l'autorizzazione all'esercizio dell'attività fiduciaria e di organizzazione e revisione contabile di aziende di cui alla legge 23 novembre 1939 n. 1966 ed al R.D. 22 aprile 1940, n. 531, rilasciata in data 16 aprile 1987, con il quale la società «Romana amministrazioni fiduciaria e di revisione S.r.I. in liquidazione», con sede in

Roma, C.F. ed iscrizione nel registro delle imprese n. 07571560585. La sospensione comporta il divieto di assunzione di nuovi incarichi di amministrazione fiduciaria o di revisione e verrà revocata con provvedimento espresso solo ad avvenuta completa regolarizzazione della situazione, entro e non oltre sei mesi dalla data di notificazione del presente provvedimento. Decorso inutilmente detto termine si procederà, senza altro avviso, alla revoca dell'autorizzazione e successivo assoggettamento alla liquidazione coatta amministrativa.

15A02725

Sospensione dell'autorizzazione all'esercizio dell'attività fiduciaria e di organizzazione e revisione contabile di aziende, rilasciata alla «GE.FI. Fiduciaria Romana S.p.A.» attualmente «GE.FI. Fiduciaria Romana S.r.l. e in liquidazione», in Roma.

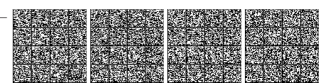
Con D.D. 25 marzo 2015, emanato dal Ministero dello Sviluppo Economico, è stata sospesa l'autorizzazione all'esercizio dell'attività fiduciaria e di organizzazione e revisione contabile di aziende di cui alla legge 23 novembre 1939 n. 1966 ed al R.D. 22 aprile 1940, n. 531, rilasciata in data 4 febbraio 1984, modificato con in data 24 novembre 1997, con il quale la società «GE.FI. Fiduciaria Romana S.p.A.» attualmente «GE.FI. Fiduciaria Romana S.rl. e in liquidazione», con sede in Roma, C.F. ed iscrizione nel registro delle imprese n. 05917280587. La sospensione comporta il divieto di assunzione di nuovi incarichi di amministrazione fiduciaria o di revisione e verrà revocata con provvedimento espresso solo ad avvenuta completa regolarizzazione della situazione, entro e non oltre sei mesi dalla data di notificazione del presente provvedimento. Decorso inutilmente detto termine si procederà, senza altro avviso, alla revoca dell'autorizzazione e successivo assoggettamento alla liquidazione coatta amministrativa.

15A02726

LOREDANA COLECCHIA, redattore

Delia Chiara, vice redattore

(WI-GU-2015-GU1-086) Roma, 2015 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



MODALITÀ PER LA VENDITA

La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- presso il punto vendita dell'Istituto in piazza G. Verdi, 1 00198 Roma ☎ 06-8549866
- presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti www.ipzs.it e www.gazzettaufficiale.it.

L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. Vendita Gazzetta Ufficiale

Via Salaria, 1027 00138 Roma fax: 06-8508-3466

e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

avendo cura di specificare nell'ordine, oltre al fascicolo di GU richiesto, l'indirizzo di spedizione e di fatturazione (se diverso) ed indicando i dati fiscali (codice fiscale e partita IVA, se titolari) obbligatori secondo il DL 223/2007. L'importo della fornitura, maggiorato di un contributo per le spese di spedizione, sarà versato in contanti alla ricezione.



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio) validi a partire dal 1° OTTOBRE 2013

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

Tipo A	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari:	CANONE DI AB	BUN	AMENTO
I I I I I I	(di cui spese di spedizione € 257,04)* (di cui spese di spedizione € 128,52)*	- annuale - semestrale	€	438,00 239,00
Tipo B	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: (di cui spese di spedizione € 19,29)* (di cui spese di spedizione € 9,64)*	- annuale - semestrale	€	68,00 43,00
Tipo C	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della UE: (di cui spese di spedizione € 41,27)* (di cui spese di spedizione € 20,63)*	- annuale - semestrale	€	168,00 91,00
Tipo D	Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: (di cui spese di spedizione € 15,31)* (di cui spese di spedizione € 7,65)*	- annuale - semestrale	€	65,00 40,00
Tipo E	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: (di cui spese di spedizione € 50,02)* (di cui spese di spedizione € 25,01)*	- annuale - semestrale	€	167,00 90,00
Tipo F	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, e dai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 383,93)* (di cui spese di spedizione € 191,46)*	- annuale - semestrale	€	819,00 431,00

N.B.: L'abbonamento alla GURI tipo A ed F comprende gli indici mensili

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione)

€ 56,00

CANONE DI ARRONAMENTO

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita:		€	1.00
	serie speciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€	1.00
	fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€	1,50
	supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€	1,00
	fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€	6,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

 (di cui spese di spedizione € 129,11)*
 - annuale € 302,47

 (di cui spese di spedizione € 74,42)*
 - semestrale
 € 166,36

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)* (di cui spese di spedizione € 20,95)* - annuale € **86,72** - semestrale € **55,46**

Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,01 (€ 0,83 + IVA)

Sulle pubblicazioni della 5° Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.

Si ricorda che, in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli enti dello Stato ivi specificati sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa al canone di abbonamento sottoscritto. Per ulteriori informazioni contattare la casella di posta elettronica abbonamenti@gazzettaufficiale.it.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo
Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5%

Volume separato (oltre le spese di spedizione)

€ 18,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

Per l'estero, i prezzi di vendita (in abbonamento ed a fascicoli separati) anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale, i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi anche ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli vengono stabilite di volta in volta in base alle copie richieste. Eventuali fascicoli non recapitati potranno essere forniti gratuitamente entro 60 giorni dalla data di pubblicazione del fascicolo. Oltre tale periodo questi potranno essere forniti soltanto a pagamento.

N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

^{*} tariffe postali di cui alla Legge 27 febbraio 2004, n. 46 (G.U. n. 48/2004) per soggetti iscritti al R.O.C.



